

# CASTOMIX Lyophilisate and suspension for injection for rabbits

Myönnetty

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain PHB 98, Inactivated
- Myxoma virus, strain MAV, Live

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

CASTOMIX Lyophilisate and suspension for injection for rabbits

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kani

---

**Antoreitti:**

Ihon alle

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1280.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektioestettä varten, suspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Ihon alle:**

- 

**Kani**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI08AH01

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

8/09/2006

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Vastaava viranomainen:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Myyntilupanumero:**

97/045/06-S

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

8/09/2006

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

SK/V/0103/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.